PCT

世界知的所有権機関 国際 事務 局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類7 (11) 国際公開番号 WO00/47641 C08F 14/18, 2/38, C08K 5/14 A1 (43) 国際公開日 2000年8月17日(17.08.00) PCT/JP00/00735 (21) 国際出願番号 (81) 指定国 JP, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE) (22) 国際出願日 2000年2月10日(10.02.00) 添付公開書類 (30) 優先権データ 国際調査報告書 特願平11/36152 1999年2月15日(15.02.99) JР (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) ダイキン工業株式会社 (DAIKIN INDUSTRIES, LTD.)[JP/JP] 〒530-8323 大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号 梅田センタービル Osaka, (JP) (72) 発明者;および (75) 発明者/出願人(米国についてのみ) 斎藤秀哉(SAITO, Hideya)[JP/JP] 樋口哲也(HIGUCHI, Tetsuya)[JP/JP] 小松 聪(KOMATSU, Satoshi)[JP/JP] 小山 哲(KOYAMA, Satoshi)[JP/JP] 〒566-8585 大阪府摂津市西一津屋1番1号 ダイキン工業株式会社 淀川製作所内 Osaka, (JP) 朝日奈宗太, 外(ASAHINA, Sohta et al.) 〒540-0012 大阪府大阪市中央区谷町二丁目2番22号

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCING FLUOROPOLYMER

(54)発明の名称 フルオロポリマーの製造法

(57) Abstract

NSビル Osaka, (JP)

A process for producing a fluoropolymer which comprises polymerizing one or more radical-polymerizable monomers comprising at least one fluoroolefin monomer in the presence of a free-radical polymerization initiator and optionally of an inactive fluorocarbon and a chain transfer agent in a polymerization system where at least one of the components thereof is in a supercritical state. By the process, the polymer is prevented from undergoing generation of unstable terminal groups or a decrease in purity, and a complicated post-treatment, etc. are eliminated.

(57)要約

```
PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)
AE アラブ音長団連邦
AG アルティグア・バーブーダ DZ アルデンフ LC カザントルシュタイン SDE ステーダン AT カナントルシュタイン SDE ステーダン SDE ステーダー ステーダン SDE ステーダン SDE ステーダン SDE ステーダン SDE ステーダン SDE ステーダン プロース ステーダー SDE ステーダー
```

明 細 書

フルオロポリマーの製造法

技術分野

本発明は、超臨界状態で重合を行なうフルオロポリマーの製造法に関する。

背景技術

フルオロポリマーは、その卓越した耐薬品性、耐溶剤性、耐熱性を示すことから、過酷な条件下で使用されるシール材などの原料として、自動車工業、半導体工業、化学工業等の広い産業分野において使用されている。

従来、これらのフルオロポリマーの製造は、水性媒体中で水溶性ラジカル開始剤または油溶性ラジカル開始剤を用いて、フルオロオレフィンを乳化重合または懸濁重合することにより行なわれてきた。その重合反応場は実質的に生成ポリマー粒子中であった。

工程とはいえず、さらに、イオン性開始剤の残渣が製品に混入すると成形体を半導体製造装置用の機器部品として使用する場合には問題となる。

超臨界流体は、熱伝導が良く、拡散が早く、粘性が小さいことから、反応媒体として適した性質を有している。

がある。

ね、重合反応に関与する必要最小限の成分の存在下に超臨界状態を形成することにより前記の課題を解決し得、さらに商業スケールでの生産設備費を低く抑えることのできるフルオロポリマーの製造法を完成した。

発明の開示

すなわち本発明は、少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、ラジカル重合開始剤の存在下に、モノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法に関する。

また、少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、実質的に水の不存在下で、ラジカル重合開始剤の存在下に、重合系の全圧力が絶対圧力40MPa以下でかるにノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場によいて重合するフルオロボリマーの製造法に関する。

また本発明は、少なくとも1種のフルオロオレフィイと
とも1種のフルオロカル重合は2種以上のラジカル重合開始剤および不活性なフルカーボンの共存下に、モノマーおよびフルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種が超臨界の製造である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法に関する。

また、少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、 実質的に水の不存在下で、ラジカル重合開始剤および不 活性なフルオロカーポンの共存下に、重合系の全圧力が 絶対圧力40MPa以下で、かつモノマーおよびフルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法に関する。

さらに、これらの製造法は、連鎖移動剤を存在させた 反応場において重合してもよい。

発明を実施するための最良の形態

本発明において、「モノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場」および「モノマーおよびカルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種が超臨界の状態である反応場」とは、つぎの反応場をいう。①フルオロカーボンを用いない場合でモノマーが1種の場合は、そのモノマーの臨界圧力および臨界温度をいずれも超えた状態の反応場。

②フルオロカーボンを用いない場合でモノマーが2種以上である場合は、それらのモノマーのうちでは起えいままして、カおよび最も低い臨界温度を独立しルオライド温度を独立したよびでは、 臨界圧力(Pc)=4・430MPa、でよりでは、 での2・900MPa、Tc=93・95℃)の2種のモノマーを用いる場合、 HFPの の 臨界 においてを の 2・900MPaを超え、 かつ V d F の の 臨界 において る 3 0・15℃を 超えた 反応 場 (た と おいて 超 な ア a、 T c = 50℃)は、本発明において ある。

③フルオロカーポンと少なくとも1種のモノマーを用い

る場合は、②と同じく、それらの成分のうちの最も低い臨界圧力を超え、かつ最も低い臨界圧力を独立していずれも超えた状態の反応場。

なお、本発明においては、これらの超臨界状態の反応場として、上記でいう最も低い臨界点(圧力、温度)に近い領域の反応場を採用することが、エネルギー効率の向上、製造設備費の低減化の観点から好ましい。

反応場が本発明でいう超臨界状態であるか否かは、測定したい系の飽和状態および一相域での圧力、密度お判定び温度の関係を測定(PVT測定)することにより判定できる。しかし、実測値の入手が困難な場合、推算値(日本化学会編、「化学便覧基礎編、改訂5版」、6頁、丸・合く株)発行(平成7年3月15日))により代替することもできる。

本発明では、ラジカル重合開始剤の存在下または不活性なフルオロカーボンおよびラジカル重合開始剤の存在下に、 超臨界状態の反応場で少なくとも 1 種のフルオロオレフィンモノマーを含む 1 種または 2 種以上のラジカル重合性モノマーを重合する。

本発明において超臨界状態の反応場を形成する成分には、

(1) 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む 1種または2種以上のラジカル重合性モノマーのみ、(2) 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む 1種または2種以上のラジカル重合性モノマーと不活性なフルオロカーボンとの混合物がある。

ラジカル重合性モノマーとしては、

(i) 1 種のフルオロオレフィンモノマー、

(ii) 2 種以上のフルオロオレフィンモノマーの混合物、(iii) 1 種のフルオロオレフィンモノマーと 1 種または 2 種以上の非フルオロオレフィンモノマーの混合物、(iv) 2 種以上のフルオロオレフィンモノマーと 1 種または 2 種以上の非フルオロオレフィンモノマーの混合物が採用できる。

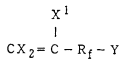
7

フルオロオレフィンモノマーとしては、テトラフルオロエチレン (TFE)、ヘキサフルオロプロピレン (HFP)、パーフルオロ (アルキルピニルエーテル) (PAVE)、

$$CF = CF$$
/
O
O
 C
 F_3C
 CF_3
 $CF_2 = CFOCF_2CF = CF_2$

などのパーフルオロオレフィンモノマー; ピニリデンフルオライド (VdF)、トリフルオロエチレンルオロコレンンのサフルオロプロピレンンの非パーフルオロインカーフルオロ(メチルンフィンローンルオロ(アMVE)、パーフルオロ(プロピルビニルエーテル)(PPVE)などがあげられる。

また、官能基含有フルオロオレフィンモノマーも使用 できる。官能基含有フルオロオレフィンとしては、たと えば式:



(式中、Yは一CH₂OH、一COOH、一SO₂F、一SO₃M(Mは水素、NH₄基またはアルカリ金属)、カルボン酸塩、カルボキシエステル基、エポキシ基またはニトリル基、XおよびX¹は同じかまたは異なりいずれも水素原子またはフッ素原子、R_fは炭素数 1~40の2価の含フッ素アルキレン基または炭素数 1~40のエーテル結合を含有する2価の含フッ素アルキレン基を表わす)があげられ、具体例としては、たとえば

 $CF_2 = CFOCF_2 CF_2 CH_2 OH$, $CF_2 = CFO (CF_2)_3 COOH$,

$$\begin{split} \text{CF}_2 = \text{CFOCF}_2 \text{CF}_2 \text{COOCH}_3 &, \quad \text{CF}_2 = \text{CFOCF}_2 \text{CFOCF}_2 \text{CF}_2 \text{CH}_2 \text{OH} \\ & \quad \text{CF}_3 \end{split}$$

 $CF_2 = CFCF_2COOH$, $CF_2 = CFCF_2CH_2OH$,

 $\begin{array}{c} \mathtt{CF_2} = \mathtt{CFCF_2} \, \mathtt{OCFCFCOOCH_3} \, , \quad \mathtt{CF_2} = \mathtt{CFOCF_2} \, \mathtt{CFOCF_2} \, \mathtt{CF_2} \, \mathtt{SO_2F} \, , \\ \mathtt{CF_3} & \mathtt{CF_3} \end{array}$

 $\begin{array}{c} \mathtt{CF_2} = \mathtt{CFOCF_2} \, \mathtt{CFOCF_2} \, \mathtt{CF_2} \, \mathtt{COOH} \ , \quad \mathtt{CF_2} = \mathtt{CFOCF_2} \, \mathtt{CF_2} \, \mathtt{SO_2F} \ , \\ \mathtt{CF_3} \end{array}$

 $CF_2 = CFCF_2CF_2COOH$, $CF_2 = CFCF_2COOH$,

 $CH_2 = CFCF_2 CF_2 CH_2 CH_2 OH$, $CH_2 = CFCF_2 CF_2 COOH$,

 $\mathsf{CH}_2 = \mathsf{CFCF}_2 \, \mathsf{CF}_2 \, \mathsf{CH}_2 \, \mathsf{CHCH}_2 \quad , \qquad \mathsf{CH}_2 = \mathsf{CF} \, \left(\mathsf{CF}_2 \, \mathsf{CF}_2 \right)_2 \, \mathsf{COOH} \quad ,$

 $\begin{array}{c} \text{CH}_2 = \text{CFCF}_2 \; \text{OCFCH}_2 \, \text{OH} \; \; , \quad \text{CH}_2 = \text{CFCF}_2 \, \text{OCFCOOH} \; \; , \\ \text{I} & \text{CF}_3 & \text{CF}_3 \\ \end{array}$

CH₂= CFCF₂ OCFCH₂OCH₂CHCH₂, CF₃

 $CH_2 = CHCF_2 CF_2 CH_2 CH_2 COOH$

 $CH_2 = CH + CF_2 + CH_2 CH_2 CH_2 OH$.

 $CH_2 = CH + CF_2 + CH_2 CH_2 COOCH_3$

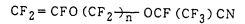
 $\label{eq:ch2} \text{CH}_2 = \text{CFCOOH} \quad \text{CH}_2 = \text{CHCH}_2 \\ \text{C} - \text{OH} \\ \text{CF}_3$

 CF_3 $CF_2 = CF (OCF_2CF)_{\overline{m}} O - CF_2 - CN$

(式中、mは0~5、nは1~8)、

 $\begin{array}{c} \mathtt{CF_3} = \mathtt{CF} \; (\mathtt{CF_2} \; \mathtt{OCF})_{\overline{n}} \; \mathtt{CF_2} \; \mathtt{OCF} = \mathtt{CF_2} \\ \mathsf{I} & \mathsf{I} \\ \mathtt{CN} & \mathtt{CF_3} \\ \end{array}$

(nは1~4)、



 $(nt2 \sim 5)$

$$CF_2 = CFO + CF_2 \rightarrow_n CN$$

(nt1-6)

 $CF_2 = CF [OCF_2 CF (CF_3)]_n OCF_2 CF (CF_3) CN$

(nは1~2)、または

$$CH_2 = CFCF_2 O \leftarrow CFCF_2 O \xrightarrow{n} CF - CN$$

$$CF_3 \qquad CF_3$$

(n t 1 - 2)

などがあげられる。

そのほか、非パーフルオロオレフィンモノマーとしてヨウ素含有モノマー、たとえば特公平5-63482号公報や特開昭62-12734号公報に記載されているパーフルオロ(6,6-ジヒドロー6-ヨードー3-オキサー1-ペンテン)などのパーフルオロビニルエーテルのヨウ素化物も共重合できる。

非フルオロオレフィンモノマーとしては、たとえばエチレン(ET)、プロピレン、ブテン、ペンテンなどの 炭素数 2 ~ 1 0 の α - オレフィンモノマー;メチルビニ ルエーテル、エチルビニルエーテル、プロピルビニルエ ーテル、シクロヘキシルビニルエーテル、ヒドロキシブ チルビニルエーテル、プチルビニルエーテルなどのアルキル基が炭素数 1 ~ 2 0 のアルキルビニルエーテルなどがあげられる。

本発明の超臨界状態の反応場での重合は、 つぎのラジカル 重合性モノマーの組み合わせが特に好適に適用できる。

- (a) V d F、 T F E、 C T F E などの 1 種の単独重合、
- (b) V d F と H F P の 共 重 合(50~99/1~50モル 比)、
- (c) V d F と H F P と T F E の 共 重 合 (5 0 ~ 9 8 / 1 ~ 4 0 / 1 ~ 4 0 モ ル 比)、
- (d) H F P とエチレンの共重合(1~50/50~99モル比)、
- (e) H F P とエチレンと T F E の共重合(1~50/40~98/1~45モル比)、
- (f) P A V E と T F E の 共 重 合(1 ~ 5 0 / 5 0 ~ 9 9 モル比)、
- (g) T F E と H F P の 共 重 合(50~99/1~50モル 比)、
- (h) T F E と E T の 共 重 合 (1~99/1~99モル比)、
- (i) T F E とプロピレンの共重合(1~99/1~99モル比)、
- (j) V d F と T F E の 共 重 合 (1~99/1~99モル 比)、
- (k) V d F と C T F E の 共 重 合(1~99/1~99モル 比)、
- (1) V d F と C T F E と T F E の 共 重 合 (5 0 ~ 9 8 / 1 ~ 3 0 / 1 ~ 3 0 モル比)、

- (m) T F E と V d F と プ ロ ピ レ ン の 共 重 合 (3 0 ~ 9 8 / 1 ~ 5 0 / 1 ~ 5 0 モ ル 比)、
- (n) エチレンとHFPとVdFの共重合(10~85/10 ~45/1~45モル比)、
- (0) エチレンとHFPとVdFとTFEの共重合(10~85/10~45/1~45/1~30モル比)など。

本発明において反応場にフルオロカーボンを存在させてレカーボンとしては、ペンタロカーボンとしてリフタエをフルオロカーボンとのトリフルオロンスをファックロンスをクランスをクランスをあり、アーの答解性を調整する。

フルオロカーボンは、使用する場合は、モノマー全量に対して1~500重量%、好ましくは1~300重量%とする。多すぎると反応後に回収すべきフルオロカーボン量が多くなり、好ましくない。なお、高分子量物を得るという観点からは、生成したポリマーが反応系に完全には溶解せず、分散状態であることが好ましい。

本発明において反応場に水を共存させることもできるが、後処理工程をより簡素にするためには実質的に水を存在させない方が好ましい。

また本発明においては、さらに目的とするポリマーの分子量を調節するために連鎖移動剤を加えてもよい。

連鎖移動剤としては、炭化水素類、ハロゲン化炭化水 素 類 の ほ か 、 炭 化 水 素 系 の ア ル コ ー ル 類 、 エ ス テ ル 類 、 ケ ト ン 類 、 メ ル カ プ タ ン 類 な ど が あ げ ら れ る 。 炭 化 水 素 類 と し て は 、 ペ ン タ ン 、 ブ タ ン 、 へ キ サ ン な ど の 炭 素 数 4~6の炭化水素があげられる。ハロゲン化炭化水素類 としては、たとえばテトラクロルメタン、メチレンクロ ライドなどがあげられる。炭化水素系アルコール類とし ては、たとえばメタノール、エタノール、イソプロパノ ールなどがあげられる。炭化水素系エステル類としては、 たとえば酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸プチル、プロピ オン酸エチル、アセト酢酸エチル、マロン酸ジメチル、 マロン酸ジエチル、コハク酸ジメチル、コハク酸ジエチ ルなどがあげられる。炭化水素系のケトン類としては、 たとえばアセトン、アセチルアセトン、シクロヘキサノ ン な ど が あ げ ら れ る 。 メ ル カ プ タ ン 類 と し て は 、 た と え ばドデシルメルカプタンなどがあげられる。これらのう ち 、 少 量 の 添 加 で 分 子 量 を 大 き く 下 げ ら れ る 点 か ら 、 ペ ン タ ン 、 ブ タ ン 、 マ ロ ン 酸 ジ エ チ ル 、 テ ト ラ ク ロ ル メ タ ン、アセトンおよびドデシルメルカプタンが好ましい。 連鎖移動剤の配合量は、目的とするポリマーの分子量

本発明の重合は、ラジカル重合性モノマーの重合を超臨界状態の反応場でラジカル重合開始剤の存在下に行なう。

に よ っ て 適 宜 決 定 す れ ば よ い が 、 通 常 、 モ ノ マ ー 全 量 に

対 し て 0. 0 1 ~ 5 重 量 % 、 特 に 0. 1 ~ 2 重 量 % と す

るのが好ましい。

反応場を超臨界状態にする方法としては、たとえばモ ノマーおよび要すればフルオロカーボンを耐圧重合槽に 参考までに、代表的なモノマーおよびフルオロカーボンの臨界圧力(Pc)と臨界温度(Tc)を示しておく。

物 質 名	P c	Тс	文 献
	(M P a)	(K)	
モノマー			
V d F	4.430	303.30	1
H F P	2.900	367.10	2
TFE	3.940	306.00	3
СТГЕ	3.960	379.00	4
P M V E	2.803	362.33	5
PEVE	2.266	394.67	5
PPVE	1.901	423.51	5
エチレン	5.041	282.34	6
プロピレン	4.600	364.90	6.
フルオロカーポン			
パーフルオロメタン	3.745	227.51	7
トリフルオロメタン	4.836	298.97	7
ジフルオロメタン	5.830	351.55	8
パーフルオロエタン	3.043	293.03	9
1,1,2-	4.056	374.18	1 0
テトラフルオロエタン			

1,	1	•	Ţ	_								3.765	345.75	1.1
トリ	フ	ル	才		エ	夕	ン							
1,	1		ジ	フ	ル	才		エ	タ	ン		4.516	386.41	7
パー	フ	ル	才		シ	ク		ブ	タ	ン		2.773	388.37	1 2
汝 献	名	は	以	下	の	بح	お	ŋ	で	あ	る	•		

- 1: Riddick, J. A., Bunger, W. B., Sakano, T. K., "Organic Solvents: Physical Properties and Methods of Purification," 4th Ed., Wiley Interscience, New York (1986)
- 2: Matheson Comany, Inc., "Matheson Gas Data Book" unabridged ed., 4 vols., East Rutherford, New Jersey (1974).
- 3: Weiss, G., "Hazardous Chemicals Data Book, "Noyes Data Corp. Park Ridge, NJ (1986).
- 4: Engineering Sciences Data, Item 91006, "Vapor Pressures and Critical Points of Liquids. Halogenated Ethylenes," ESDU, London April (1991).
- 5 : 推算 (Lydersen 法)
- 6: Tsonopoulos, C., Ambrose, D., "Vapor-Liquid Critical Properties of Elements and Compounds. 6. Unsaturated Aliphatic Hydrocarbons" J. Chem. Eng. Data 41,645 (1996).
- 7: Thermodynamics Research Center, "TRC
 Thermodynamic Tables, Non-Hydrocarbons" The
 Texas A&M University System, College
 Station, TX (1996).
- 8 : Gross, U., Song, Y. W., *Thermal Conductivities of

New Refrigerants R125 and R32 Measured by the Transient Hot-Wire Method" Int. J. Thermophys. 17(3), 607(1996).

- 9: Wilson, L.C., Wilding, W.V., Wilson, H.L., Wilson, G.M., "Critical Point Measurements by a New Flow Method and a Traditional Static Method" J.Chem.Eng.Data 40,765(1995).
- 10: McLinden, M.O., Huber, M.L., Outcalt, S.L.,

 "Thermophysical Properties of Alternative
 Refrigerants: Status of the HFCs" ASME Winter
 Annual Meeting, New Orleans, LA-November
 28(1993).
- 11: Nagel, Bier, K., Int. J. Refrigeration
 19 (4), 264 (1996).
- 12: Thermodynamics Research Center, "Selected Values of Properties of Chemical Compounds, "Data Project, Texas A&M University, College Station, Texas (1983).

なお、 反応場を構成する成分が混合系の場合、混合系となることにより 臨界圧力および/または 臨界温度が単独の場合よりも降下または上昇することがあるが、 本発明では実際の反応場で最低臨界圧力以上かつ 最低臨界温度以上になっていればよいことは前述のとおりである。

このように本発明における重合条件は超臨界状態を形成する条件に依存し限定されないが、 臨界点に近い領域が好ましく、 たとえば重合圧力を 2 ~ 4 0 M P a 、 好ましくは 4 ~ 1 0 M P a とし、重合温度を 1 0 ~ 2 0 0 ℃、好ましくは 5 0~ 1 5 0 ℃とする。 重合時間は 0 . 1 ~

5 0 時間程度である。臨界点を大きく超えて高温高圧とすると反応設備費がかかる。

重合はラジカル重合開始剤の存在下に行なう。ラジカル重合開始剤としては、たとえば有機または無機の過酸化物、過硫酸塩、アゾ化合物などが使用できる。

有機過酸化物としては、たとえば2,5-ジメチルー 2, 5-ビス (t-ブチルパーオキシ) ヘキサン、ジー t - プチルパーオキサイドなどのジアルキルパーオキサ イド;イソプチルパーオキサイド、3,5,5-トリメ チルヘキサノイルパーオキサイド、オクタノイルパーオ キサイド、ラウロイルパーオキサイド、ステアロイルバ ーオキサイド、スクシニックアシッドパーオキサイドな どのジアシルパーオキサイド; ジノルマルプロピルパー オキシジカーボネート、ジイソプロピルパーオキシジカ ーボネート、ビス (4-t-ブチルシクロヘキシル) パ ーオキシジカーボネート、ジー2-エトキシエチルパー オキシジカーボネート、ジー2-エチルヘキシルパーオ キシジカーボネート、ジー2-メトキシブチルパーオキ シジカーボネートなどのパーオキシジカーボネート; 1, 1,3,3-テトラメチルプチルパーオキシネオデカノ エート、1-シクロヘキシル-1-メチルエチルパーオ キシネオテカノエート、 t - ヘキシルパーオキシネオテ カノエート、 t ープチルパーオキシネオデカノエート、 t - ヘキシルパーオキシピパレート、 t - ブチルパーオ キシピパレート、1, 1, 3, 3-テトラメチルプチル パーオキシー2-エチルヘキサノエート、2,5-ジメ チルー2, 5-ピス(2-エチルヘキサノイルパーオキ シ) ヘキサン、1-シクロヘキシル-1-メチルエチル

パーオキシー2ーエチルヘキサノエート、 t ー プチルハーオキシ2ーエチルヘキサノエート、 t ー プチルハオキシ2ーエチルヘキサノエート、 t ー プチルパーオキシイソプチレート、 t ー プチルパーオキショ 3 オーン・カーボネート、 t ー プチルパーオキショーボネート、 t ー プチルパーオキショーボネート、 t ー プチルパーオキショーボネート、 t ー プチルパーオキショーボネーボネート、 t ー プチルパーオキショーボネーボネート、 t ー プチルパーオキショーボネーボネーが;

$$\left(H \left(\operatorname{CF}_{2} \operatorname{CF}_{2} \right)_{3} \overset{O}{\operatorname{C}} - O \right)_{2} \left(\operatorname{CF}_{3} - O \right)_{2}$$

などがあげられる。

無機過酸化物としては、たとえば過酸化水素があげられる。

過硫酸塩としては、たとえば過硫酸アンモニウム、過 硫酸ナトリウム、過硫酸カリウムなどがあげられる。

また過酸化物と過硫酸塩の場合、還元剤と組み合わせて使用することも可能である。

アゾ化合物としては、たとえばシアノー2ープロピルアゾホルムアミド、1,1′ーアゾピス(シクロヘキサンー1ーカルボニトリル)、2,2′ーアゾピス(2ーアミジノプロパン)二塩酸塩、2,2′ーアゾピスイソフーメチルプチロニトリル)、2,2′ーアゾピス(2,4ージメチルパレロニトリル)、2,2′ーアゾピス[Nー(2ープロペニル)-2ーメチルプロピオンアミド]、ポリジメ

チルシロキサンセグメント含有マクロアゾ化合物、 2, 2′-アゾビス(2,4,4-トリメチルペンタン)、 2, 2′-アゾビス(4-メトキシ-2, 4-ジメチル パレロニトリル)、 4 、 4 ′ - アゾピス (4 - シアノ吉 草酸)、2,2~-アゾビスイソ酪酸ジメチル、2,2~ ーアゾビス [2-(2-イミダゾリン-2-イル)プロ パン] 二塩酸塩、 2 , 2 ′ - アゾピス [2 - (2 - ィミ ダゾリンー2ーイル)プロパン]二硫酸塩二水和物、2, 2 ′ - アソビス [2 - (2 - イミダソリン - 2 - イル) プロパン]、2,21-アゾビス(2-メチル-N-[1, 1 - ピス(ヒドロキシメチル) - 2 - ヒドロキシエチル] プロピオンアミド 1、2,2′-アゾビス {2-メチル - N - [1, 1 - ビス (ヒドロキシメチル) エチル] プ ロピオンアミド 、 2 、 2 ′ - アゾビス [2 - メチル -2 ′ - アゾピスイソブチルアミドニ水和物、 2 , 2 ′ -アゾビス [2-(ヒドロキシメチル)プロピオニトリル] などがあげられる。

ラジカル重合開始剤はモノマー全量の 0 . 0 0 5 ~ 1 0 重量%、好ましくは 0 . 0 5 ~ 2 重量%とする。

本発明の製造法における重合法としてヨウ素移動重合法 (特開昭 5 3 - 1 2 5 4 9 1 号公報参照) を採用する場合、一般式 (I) :

R (I) x (Br) y (I)

(式中、 R は炭素数 1 ~ 1 6 の飽和もしくは不飽和の 2 価のフルオロ炭化水素基または 2 価のクロロフルオロ炭化水素基または炭素数 1 ~ 3 の飽和もしくは不飽和の 2 価の炭化水素基であり、 x およびyは 0 . 1 または 2 で

あり、 x + y = 2 である) で表わされる化合物の存在下 に重合するとき、重合速度が大きくなる点で有利である。 式 (I) の化合物としては、たとえば 1 , 3 - ジョー ドパーフルオロプロパン、1,3-ジョード-2-クロ ロパーフルオロプロパン、1,4-ジョードパーフルオ ロプタン、1,5-ジョード-2,4-ジクロロパーフ ルオロペンタン、1,6-ジョードパーフルオロヘキサ ン、1,8-ジョードパーフルオロオクタン、1,12 - ジョードパーフルオロドデカン、1,16-ジョード パーフルオロヘキサデカン、ジョードメタン、1,.2-ジョードエタン、1, 3-ジョード-n-プロパン、C F₂Br₂, BrCF₂CF₂Br, CF₃CFBrCF₂Br, CFClBr₂、BrCF₂CFClBr、CFBrCl C F C 1 B r 、 B r C F $_2$ C F $_2$ C F $_2$ B r 、 B r C F $_2$ C F B r O C F₃、1 - プロモー 2 - ヨードパーフルオロエ タン、1-プロモ-3-ヨードパーフルオロプロパン、 1 - プロモー4 - ヨードパーフルオロブタン、2 - プロ モー3-ヨードパーフルオロプタン、3-プロモー4-ヨードパーフルオロブテン-1、2-ブロモ-4-ヨー ドパーフルオロプテンー1、ベンゼンの各種置換位置の モノョードモノブロモ置換体、ジョードモノブロモ置換 体、モノヨードジブロモ置換体、(2-ヨードエチル) および(2-プロモエチル)置換体などがあげられる。

これらの中でも、重合反応性、 架橋反応性、 入手の容易さなどから、 1 , 4 - ジョードパーフルオロブタン、ジョードメタンなどが好ましい。

また、本発明において、反応に関与しないかぎり、他 の添加剤を加えてもよい。添加剤としては、たとえばラ ジカル重合開始剤の溶剤 (パーフルオロヘキサン、2,2,3,3-テトラフルオロプロピレンアルコールなど)などがあげられよう。

本発明の製造法によれば、前記のラジカル重合性モノマーを構成単位とする含フッ素単独重合体および共重合体が製造できる。これらのフルオロポリマーは樹脂であってもエラストマーであってもよい。

製造できるフルオロポリマーの具体例としては、限定 的ではないが、樹脂としてポリテトラフルオロエチレン (PTFE)、ポリピニデンフルオライド(PVdF)、 ポリクロロトリフルオロエチレン (P C T F E) 、 V d F-TFE共重合体、VdF-TFE-CTFE共重合 体、 TFE-HFP共重合体 (FEP。 HFP含有量 3 O モル % 以下)、TFE-PAVE共重合体(PFA。 PAVE含有量20モル%以下) などがあげられる。エ ラストマーとしてはVdF-HFP共重合体、VdF-HFP-TFE共重合体、HFP-ET共重合体、HF P-ET-TFE共重合体、HFP-ET-VdF共重 合体、HFP-ET-VdF-TFE共重合体、TFE - P A V E 共 重 合 体(P A V E 含 有 量 2 1 ~ 5 0 モ ル %)、 **TFE-HFP共重合体(HFP含有量 3 1 ~ 5 0 モル** %)、TFE-プロピレン共重合体、VdF-CTFE 共重合体、TFE-VdF-プロピレン共重合体などが あげられる。

つぎに本発明を実施例に基づいて説明するが、本発明 はかかる実施例のみに限定されるものではない。 実施例 1

5 4 8 m 1 の内容積のステンレススチール製オートク

レーブを充分窒素置換したのち、真空状態で高圧プランジャーポンプによりヘキサフルオロプロピレン(HFP) およびピニリデンフルオライド (VdF) をそれぞれ 1 1 4 . 2 g および 4 0 . 2 g 仕込み、系内温度 (反応温度) を 1 2 0 ℃に上げたところ系内圧力が 5 . 1 3 M P a となった。

反応の進行に伴い系内の圧力が低下するので、圧力低 下分を V d F / H F P 混合モノマー(7 8 . 0 / 2 2 . 0 モル比)を圧入することにより補い、5 . 1 3 M P a で 1 2 0 ℃の一定の条件で2 . 0 時間反応を行なった。 反応終了後、残存モノマーを放出し、得られた固形の 生成物を 1 5 0 ℃で 1 0 時間乾燥し無色透明のエラスト マー状物 8 6 . 1 g を得た。

このエラストマー状物を ¹⁹F - N M R で分析したところ、 組成は V d F / H F P がモル比で 7 0 . 8 / 2 9 . 2 であった。 G P C での分析によると、ポリスチレン換算値で数平均分子量 1 1,000、重量平均分子量 2 2,000であった。

実施例 2

5 4 8 m 1 の内容積のステンレススチール製オートクレープを充分窒素置換したのち、真空状態で高圧プランジャーポンプによりパーフルオロシクロブタン(C 3 1 8)、ヘキサフルオロプロピレン(H F P)およびピコリデンフルオライド(V d F)をそれぞれ100g、114.2gおよび40.2g仕込み、系内温度(反応温度)を120℃に上げたところ系内圧力が5.42MPaとなった。

ついで有機過酸化物系のラジカル重合開始剤としてパープチル I 1 . 1 8 gを 2 , 2 , 3 , 3 ーテトラフルオロー n ープロピルアルコール 4 . 0 0 g に溶かしたものを反応場に 2 M P a 、温度 : 1 2 0 ℃であった。 で場の圧力は 5 . 4 2 M P a 、温度 : 1 2 0 ℃であった。この圧力温度条件は C 3 1 8 の P c (2 . 7 7 8 M P a)を超えかつ V d F の T c (3 0 . 1 5 ℃)を超えている。

反応の進行に伴い系内の圧力が低下するので、圧力低下分を V d F / H F P 混合モノマー(7 8 . 0 / 2 2 . 0 モル比)を圧入することにより補い、5 . 4 2 M P a で 1 2 0 ℃の一定の条件で 2 . 0 時間反応を行なった。

反応終了後、残存モノマーを放出し、得られた固形の 生成物を150℃で10時間乾燥し無色透明のエラスト マー状物140.9gを得た。

このエラストマー状物を ¹⁹F - N M R で分析したところ、組成は V d F / H F P がモル比で 7 4 . 7 / 2 5 . 3 であった。 G P C での分析によると、ポリスチレン換 算値で数平均分子量21,000、重量平均分子量40,000であった。

実 施 例 3

5 4 8 m 1 の内容積のステンレススチール製オートクレープを充分窒素置換したのち、真空状態で高圧プランジャーポンプにより1,1,2ーテトラフルオートクシャーポンプにより1,1,2ーテトラフルオープロピレン(R 1 3 4 a)、ヘキサフルオープロピレン(H F P) およびピニリデンフルオライド(V d F)をそれぞれ200g、114.2gおよび40.2g仕込み圧力が6.30MPaとなった。

ついで有機過酸化物系のラジカル重合開始剤としてパープチル I 1 . 1 8 gを 2 , 2 , 3 , 3 ーテトラフルオロー n ープロピルアルコール 4 . 0 0 gに溶かしたものを反応場に窒素により圧入し、重合を開始した。重合反応場の圧力は 6 . 3 0 M P a 、温度: 1 0 5 ℃であった。この圧力温度条件は実施例 1 に述べたように本発明でいう超臨界状態の反応場を形成している。

反応の進行に伴い系内の圧力が低下するので、圧力低下分を V d F / H F P 混合モノマー (78.0 / 22.0 モル比)を圧入することにより補い、6.30 M P a で 105℃の一定の条件で2.0時間反応を行なった。

反応終了後、残存モノマーを放出し、得られた固形の生成物を150℃で10時間乾燥し無色透明のエラストマー状物31.8gを得た。

このエラストマー状物を ¹⁹F - N M R で分析したところ、組成は V d F / H F P がモル比で 7 7 . 8 / 2 2 . 2 であった。 G P C での分析によると、ポリスチレン換

WO 00/47641

PCT/JP00/00735

算値で数平均分子量 1 9,000、重量平均分子量 3 6,000であった。

25

産業上の利用可能性

本発明の超臨界重合法によれば、ポリマーの不安定末端基の発生、純度の低下および繁雑な後処理などを解消でき、さらに商業スケールでの生産設備費を低く抑えることができる。

請求の範囲

- 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、ラジカル重合開始剤の存在下に、モノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法。
- 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、実質的に水の不存在下で、ラジカル重合開始剤の存在下に、重合系の全圧力が絶対圧力40MPa以下でかつモノマーの少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法。
- 3. 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種または2種以上のラジカル重合性モノマーを、ラジカル重合開始剤および不活性なフルオロカーボンよの共存下に、モノマーおよびフルオロカーボンよりなる群から選ばれた少なくとも1種が超臨界の状態である反応場において重合するフルオロポリマーの製造法。
- 4. 少なくとも1種のフルオロオレフィンモノマーを含む1種のフルカカル重合性モノタカル重合性モノタカル重合性モノタカル重合合語がカルを変質的に水の不存在で、ラジカルを重合合語が絶対にカイの外でで、から選ばれた単の状態である反応場において重合するカルオロポリマーの製造法。
- 5. さらに連鎖移動剤の存在下に重合する請求の範囲第

1項~第4項のいずれかに記載の製造法。

- 6. ラジカル重合性モノマーが1種または2種以上のフルオロオレフィンモノマーである請求の範囲第1項~第5項記載の製造法。
- 7. ラジカル重合性モノマーが1種または2種以上のフルオロオレフィンモノマーと非フルオロオレフィンモノマーと非フルオロオレフィンモノマーとの混合物である請求の範囲第1項~第5項記載の製造法。
- 8. 不活性なフルオロカーボンが、ヒドロフルオロカーボンおよび/またはパーフルオロカーボンである請求の範囲第3項~第7項のいずれかに記載の製造法。
- 9. フルオロオレフィンモノマーがピニリデンフルオロイド、ヘキサフルオロプロピレン、テトラフルオロチレン、パーフルオロ(アルキルピニルエーテル)なったリフルオロエチレンおよびフッ化ビニルルよりなる群から選ばれた少なくとも1種である請求のの出ま1項~第8項のいずれかに記載の製造法。
- 10. ラジカル重合性モノマーが、ビニリデンフルオライドを含む請求の範囲第9項記載の製造法。
- 11. ラジカル重合性モノマーが、ビニリデンフルオライドとヘキサフルオロプロピレンとの混合物、ビニリデンフルオライドとヘキサフルオロプロピレンとテトラフルオロエチレンとの混合物、ヘキサフルオロプロピレンとエチレンとテトラフルオロエチレンとパーフルオロ(アルキルビニトラフルオロエチレンとハーフルオロ(アルキルビニ

ルエーテル との混合物、テトラフルオロエチフルオロピレンとの混合物、テラフルオロエチレンとの混合物、テラフルオロエチレンとピーンとピーフルオロのにはリーカーととではアファインとの混合物である請求のを出していまりまりである。

- 12. ヒドロフルオロカーボンが、ペンタフルオロエタン、テトラフルオロエタン、トリフルオロエタン、トリフルオロエタン、トリフルオロメタンである請求の範囲第8項記載の製造法。
- 13. パーフルオロカーボンが、パーフルオロエタンまたはパーフルオロシクロブタンである請求の範囲第8項記載の製造法。
- 14. ラジカル重合開始剤が金属原子を含まない有機過酸化物である請求の範囲第1項~第13項のいずれかに記載の製造法。
- 15. フルオロポリマーがフルオロエラストマーである請求の範囲第1項~第14項のいずれかに記載の製造法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/00735

A. CLASS	IFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C08F14/18, C08F2/3	B, C08K5/14		
	I am aire I Proper Chariffening (IPC) as to both see	sissal alassification and IPC		
	International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and if C	····	
	SEARCHED cumentation searched (classification system followed)	by classification symbols)		
	Int.Cl ⁷ C08F14/18, C08F2/3	8, C08K5/14		
	on searched other than minimum documentation to the			
Electronic da DERW	ata base consulted during the international search (nament well and absence with the search and search (nament well and absence well a	e of data base and, where practicable, sea stract	rch terms used)	
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
	US, 4123603, A (E.I. Du Pont de	Nemours and Company),		
x	31 October, 1978 (31.10.78), Claims		1,5,6,9-11, 14,15	
Y	Claims & JP, 53-149291 ,A, claims		2-4,7,8,12,13	
X Y	JP, 52-134696, A (Asahi Glass C 11 November, 1977 (11.11.77), Claims; page 3, lower right col Upper right column, line 2 Claims; page 3, lower right col Upper right column, line 2 (Family: none)	umn, line 17 to page 4,	1-11,13-15 12	
X Y	JP, 6-345824, A (Tokuyama K.K.) 20 December, 1994 (20.12.94), Claims; page 3, left column, line 50 Claims; page 3, left column, line	45 to right column, line	1~6,8,9,11, 12,14 7,10,13,15	
	50			
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
"A" docume conside a consider a c	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not med to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed actual completion of the international search	"T" later document published after the inte priority date and not in conflict with th understand the principle or theory und document of particular relevance; the considered novel or cannot be conside step when the document is taken alone document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such combination being obvious to a person document member of the same patent if	the application but cited to carlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be to when the document is documents, such a skilled in the art	
	April, 2000 (24.04.00)	02 May, 2000 (02.05.		
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer		
Facsimile N	о.	Telephone No.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/00735

tegory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	(Family: none)	
	US, 4166165, A (Asahi Grass Company, Ltd.,),	
x	28 August, 1979 (28.08.79), Claims; column 5, line 40 to column 6, line 2; column 6,	1-4,6-14
	line 60 to column 7, line 11 Claims; column 5, line 40 to column 6, line 2; column 6,	5,15
Y	lline 60 to column 7. line 11	·
	& JP, 53-143686, A, Claims; page 6, lower left column, line 11 to lower right column, line 17; page 7, lower left	
	column, line 10 to lower right column, line 6	
] [
	·	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

	国際調査報告	国際出版会長 アクアノ・ア	22 (2
A. 発明の IntC	D属する分野の分類(国際特許分類(I·PC)) 1' CO8F14/18、CO8F2/38, CO8K5/14	国際出願番号 PCT/JP(
調査を行った IntC	行った分野 最小限資料(国際特許分類(IPC)) l'CO8F14/18、CO8F2/38, CO8K5/14 外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使	用した電子データベース (データベースの名家 NT WPI/L アプストラクト中の"SUPEI	ト、調査に使用した用語) CCRITICAL"	
C. 関連する	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	1 3 1 2 0 88 3 1 7 M 7 1 1 1 1	関連する
X Y	US, 4123603, A (E. I. Du Pont de Nemours 31.10月.1978(31.10.78) 特許請求の範囲、 特許請求の範囲、 & JP53-149291, A, 特許請求の範囲	and Company)	請求の範囲の番号 1,5,6,9~11, 14,15 2~4,7,8,12,13
X Y	JP52-134696, A, (旭硝子株式会社) 11. 11月 特許請求の範囲、第3頁右下欄17行目~ 特許請求の範囲、第3頁右下欄17行目~	第4頁右上欄2行目	1~11,13~15 12
* 引用特も国以優を書き、 「A」特も国以優を書き、 「L」を表す。 「L」を表す。 「L」を表す。 「C」の 「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「	のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 日前の出願または特許であるが、国際出願日 表されたもの 張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 は他の特別な理由を確立するために引用する 由を付す) る開示、使用、展示等に言及する文献 日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表されて出願と矛盾するものではなく、論の理解のために引用するもの「X」特に関連のある文献性がないと、の新規性又は進歩性がないとと、「Y」特に関連のある文献であって、と、上の文述とのの、当業者にとって進歩性がないと考えられる。「&」同一パテントファミリー文献 国際調査報告の発送日	された文献であって 発明の原理又は理 当該文献のみで発明 さられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに
日本国4 郵信	名称及びあて先 特許庁 (ISA/JP) 更番号100-8915 千代田区霞が関三丁目4番3号	02.05.00 特許庁審査官(権限のある職員) 原田 隆興 印 電話番号 03-3581-1101	

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/00735

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	(ファミリー無し)	
X	JP6-345824, A, (トクヤマ株式会社) 20.12月.1994(20.12.94) 特許請求の範囲、第3頁左欄45行目~右欄50行目、	1~6,8,9,11.
Y	特許請求の範囲、第3頁左欄45行目〜右欄50行目、 (ファミリー無し)	7, 10, 13, 15
X Y		1~4,6~14 5,15
·		

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
\square REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потнер.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

